PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification 5:		(11) International Publication Number: WO 90/12849
C09K 5/04	A1	(43) International Publication Date: 1 November 1990 (01.11.90)
(21) International Application Number: PCT/US (22) International Filing Date: 17 April 1990 (30) Priority data: 343,087 25 April 1989 (25.04.89) (71) Applicant: THE LUBRIZOL CORPORATION 29400 Lakelane Boulevard, Wickliffe, OH 4406 (72) Inventor: JOLLEY, Scott, Ted; 7094 Victoria Ditor, OH 44060 (US). (74) Agents: FRANKS, Robert, A. et al.; The Lubrizol tion, 29400 Lakeland Boulevard, Wickliffe, (US).	(17.04. [US/U 92 (US rive, M	+ pean patent), BR, CH (European patent), DE (European patent), DK (European patent), ES (European patent), FI, FR (European patent), GB (European patent), II (European patent), IP, LU (European patent), NL (European patent), NO, SE (European patent). Published With international search report.

(57) Abstract

A liquid composition is described which comprises (A) a major amount of at least one fluorine containing hydrocarbon containing one or two carbon atoms; and (B) a minor amount of at least one soluble organic lubricant comprising at least one carboxylic ester of a polyhydroxy compound containing at least 2 hydroxy groups and characterized by the general formula $\mathbb{R}[OC(O)\mathbb{R}^1]_n$.

+ See back of page

19日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公表

⑫公表特許公報(A)

 $\Psi 3 - 505602$

個公表 平成3年(1991)12月5日

Sint CL 5 C 10 M 105/38 09 K 5/04 10 M 105/62 č

識別記号 庁内整理番号 8217-4H 8930-4H

審 査 請 求 未請求

部門(区分) 3 (3)

// C 10 N 40:30 予備審査請求 未請求

(全 11 頁)

❷発明の名称

カルボン酸エステルを含有する液状組成物

顧 平2-506490 20特

9922出 願 平2(1990)4月17日 ❷翻訳文提出日 平 2 (1990)12月25日

囫園 際 出 願 PCT/US90/02069

匈国際公開番号 WO90/12849

匈国際公開日 平2(1990)11月1日

優先権主張

@1989年4月25日@米国(US)@343.087

@発 明 老 ジョリー, スコット, テッド

ョン

アメリカ合衆国 オハイオ 44060 メンター, ビクトリア ドラ

イブ 7094

勿出 顧人 ザ ルブリゾル コーポレイシ アメリカ合衆国 オハイオ 44092 ウイクリフ, レークランド

ブールバード 29400

四代 理 人

弁理士 山本 秀策

图指 定 国

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), BR, CH(広域特許), DE(広域特許), DK(広域特許), ES(広域 特許), F I , F R (広域特許), G B (広域特許), I T (広域特許), J P , L U (広域特許), N L (広域特許), N O,SE(広域特許)

請求の範囲

- 1. 以下の(A)および(B)を含有する液状組成物:
- (A)主要量の少なくとも1種のファ素含有炭化水素であって、 該炭化水素は、1個または2個の炭素原子を含有する; およ .
- (B)少量の少なくとも1種の溶解性有機潤滑剤であって、 該 有機潤滑剤は、少なくとも2個の水酸基を含む多価ヒドロキ シ化合物のカルボン酸エステルの少なくとも1種を含有し、 そして該カルボン酸エステルは、以下の一般式により特徴づ けられる・

(I) Rfoc(o)Rt]n

ここで、Rはヒドロカルビル基、各R1は、独立して、水素、 直鎖の低級ヒドロカルビル基、分枝鎖のヒドロカルビル基、 または8個~約22個の炭素原子を含有する直鎖のヒドロカル ピル基(但し、少なくとも1個のR¹基は、水素、低級の直鎖 ヒドロカルビル益または分枝鎖ヒドロカルビル益である)、 またはカルボン酸含有のヒドロカルビル基またはカルボン酸 エステル含有のヒドロカルビル基であり、 そしてnは少なく ともってある。

- 2. 請求項1の液状組成物であって、前記ファ素含有炭化 水素(A)中では、ファ索が唯一のハロゲンである。
- 3. 請求項1の液状組成物であって、前記ファ素含有炭化 水素(A)は、1.1,1.2-テトラフルオロエタンである。

- 4. 約70 重量 % ~ 約99 重量 % の前記ファ素含有炭化水素 (A)、および約1重量%~約30重量%の前記溶解性有機潤滑剤(B)を含有する請求項1の液状組成物。
- 5. 請求項1の液状組成物であって、式1の121は、約4個 ~約20個の炭素原子を含有する分技額のヒドロカルビル基で ある。
- 6. 請求項1の液状組成物であって、式1のnは、2~約 10の整数である。
- 7. 請求項6の波状組成物であって、(B)は、オキシアルキ レン基を含有する多価ヒドロキシ化合物から誘導される。
- 8. 請求項 6 の波状組成物であって、(B)は、少なくとも 2 個の水酸基を含有するアルカノールアミンである多価ヒドロ キシ化合物から誘導される。
- 9. アルキレンオキシド化合物を含有しない請求項1の波 状組成物。
 - 10. 以下の(A)および(B)を含有する液状組成物:
- (A)約70重量%~約99重量%の少なくとも1種のファ素含有 炭化水素であって、 菝炭化水素は 1 個または 2 個の炭素原子 を含有し、ここで、ファ常は、唯一存在するハロゲンである · # 1 75
- (B)約1 重量%~約30重量%の少なくとも1-種の溶解性育機 潤滑剤であって、 該有機潤滑剤は、 少なくとも 2 個の水砂芸 を含む多価ヒドロキシ化合物のカルポン酸エステルの少なく とも1種を含有し、そして該カルポン酸エステルは、以下の

 $\mathbb{E}\left(\mathbb{OC}(0)\mathbb{R}^{1}\right)_{n}\tag{I}$

ここで、Bはヒドロカルビル基、各B'は、独立して、水素、 直鎖の低級ヒドロカルビル基、分枝鎖のヒドロカルビル基、 または8個〜約18個の炭素原子を含有する直鎖のヒドロカル ビル基(但し、少なくとも1個のB'基は、水素、低級の直鎖 ヒドロカルビル基または分枝鎖ヒドロカルビル基である)で あり、そしてnは少なくとも2である。

- 11. 請求項10の被状組成物であって、前記ファ案含有炭化水素(A)は、1.1.1.2-テトラフルオロエタンである。
- 12. 請求項10の液状組成物であって、 R¹ は、 4 個~約20個の炭素原子を含有する分枝鏡のアルキル基である。
- 13. 請求項10の液状組成物であって、nは3~約10の整数である。
- 14. .請求項10の液状組成物であって、Rは、少なくとも1個の盛業原子または酸素原子を含有するヒドロカルビル基である。
- 15. 請求項IOの液状組成物であって、(B)は、ペンタエリスリトール、ジベンタエリスリトールまたはトリベンタエリスリトールのカルボン酸エステルである。
- 16. 請求項10の被状組成物であって、(B)は、少なくとも3個の水酸基を含有するアルカノールアミンのカルボン酸エス

14個の炭素原子を含有する分技頭のアルキル基である。

- 21. 請求項18の液状組成物であって、R¹基の少なくとも 1 個は、水煮、またはメチル基またはエチル基であり、 残りの R¹基は、 5 個~約 20個の炭素原子を含有する分枝類のアルキル基である。
- 22. 請求項18の液状組成物であって、前記分技額のアルキル基は、以下の構造により特徴づけられる:

$- C(R^2)(R^3)(R^4)$

ここで、R²、R³およびR⁴は、それぞれ独立して、アルキル 基であり、そして該アルキル基の少なくとも1個は、2個ま たはそれ以上の炭素原子を含有する。

- 23. 請求項 22の 液状組成物であって、 R² および R³ はメチル サアネス
- 24. 請求項18の被状組成物であって、前記多価ヒドロキシ化合物は、3個~6個の水酸基を含有するアルカノールアミンである。
- 25. 請求項18の被状組成物であって、前記多価ヒドロキシ 化合物は、モノーまたはジベンタエリスリトールである。
- 25. アルキレンオキシド化合物を含有しない請求項18の液状組成物。

テルである。

- 17. アルキレンオキシド化合物を含有しない請求項10の液状組成物。
 - 18. 以下の(A)および(B)を含有する液状組成物:
- (A)約70重量%~約99重量%の1.1.1.2-テトラフルオロエタン: および

(B)約1重量%~約30重量%の少なくとも1種の溶解性有機 潤滑剤であって、該有機潤滑剤は、3個~約10個の水酸基を 含む多価ヒドロキシ化合物のカルギン酸エステルの少なくと も1種を含有し、そして該カルギン酸エステルは、以下の一 般式により特徴づけられる:

 $R[OC(0)R^{1}]_{n} \qquad (I)$

ここで、Rはヒドロカルビル基、各R¹は、水素、独立して、1個~約5個の炭素原子を含有する直鎖のアルキル基、約5個~約20個の炭素原子を含有する分技領のアルキル基、または8個~約12個の炭素原子を含有する直領のアルキル基(但し、少なくとも1個のR¹は、水素、1個~約5個の炭素原子を含有する直鎖のアルキル基、または約5個~約20個の炭素原子を含有する分技領のアルキル基である)、そしてnは3~約10の整数である。

- 19. 請求項18の被状組成物であって、各R¹は、独立して、 メチル基またはエチル基である。
 - 20. 請求項18の波状組成物であって、各R1は、約5個~約

明細書

発明の名称

カルボン酸エステルを含有する液状組成物

発明の分野

本発明は、主要量の少なくとも1種のファ素含有炭化水素、 および少量の少なくとも1種の潤滑剤を含有する液状組成物 に関する。さらに詳しくは、本発明は、冷却液体として有用 な液状組成物に関する。

発明の背景

クロロフルオロカーボンは、一般に、工業では、CFCと言われ、エーロゾルでの推進薬として広く用いられている。しかし、環境学者がこの試薬の使用を減らすように要求しているために、エーロゾルでのこの試薬の使用は、最近では減少している。もし、この試薬の使用を低減しないと、成層圏のオゾン層に対するCFCの有害な影響のために、CFCの使用を全面的に禁止しなければならなくなる。CFCはまた、冷却剤、発泡剤および特定溶媒として、独特の特性の組合せを有するために、エレクトロニクス工業や宇宙航空工業にも用いられている。これらの目的のために利用されているCFCの例には、クロロトリフルオロメタンであるCFC-12、および1.2.2-トリフルオロー1.1.2-トリクロエタンであるCFC-113が包含される。

1976年以来、エーロゾル工業が、CFCの使用を削減するように、もしそうしないと、CFCの使用を排除するとの圧力を受け

始めたとき、エーロソル工業では、CFC推進要に代えて、炭化水素推進薬を用いる方向で継続的な動きが進められた。 ブタンのような炭化水素は、容易に入手可能であり、安価であって、かつ最終生成物の特性は、一般に、推進薬を置き換えたことによる影響を受けない。 しかしながら、CFC冷却剤や発泡剤の安全な代替物を見いだすことの問題点を解決することは、いっそう困難となっている。 完全にハロゲン化された炭化水素の代わりとして、いくつかの代替物の候補が提案されている。 これらには、少なくとも数個の水素原子を含有するハロゲン化炭化水素が包含される。 このような炭化水素には、例えば、ジフルオロクロロメタンであるBCFC-123、1、1、1、1、2-テトラフルオロエタンであるBFC-134a、および1、1-ジクロロー1-フルオロエタンであるBFC-134a、および1、1-ジクロロー1-フルオロエタンであるBCFC-141bがある。

これらの提案された代替物がオソンを減少させる可能性は、 以前用いられていたCFCがオソンを減少させる可能性より著し く低い。オソンを減少させる可能性とは、大気中にて、物質 がオソン層を破壊する能力の相対的な割合である。それは、 塩素(これは、オソン分子を攻撃する原子である)の重量ペーセントと、大気中でのその寿命との組合せである。HCFC-2 2およびBFC-134aは、一般に、冷却剤に適用する際の候補とし て推奨されている。BFC-134aは、そのオソンを減少させる可能性がゼロであると報告されているために、特に魅力的である。

テトラフルオロエタンおよびポリオキシアルキレングリコールを含有する組成物は、米国特許第4,755,316号で述べられている。この組成物は、冷却系に有用である。冷却油は、米国特許第4,248,726号および第4,267,064号に記述されている。この油は、ポリグリコールと、0.1%~10%のグリシジルエー、テルタイプのエポキシ化合物またはエポキシ化脂肪酸モノエステルと、必要に応じて、エポキシ化植物油との混合物から構成される。この潤滑油は、ハロゲン含有冷却剤(例えば、フレオン(Freon)11、12、13、22、113、114、500および502(これらは、デュポン社から市販されている)、特に、フレオン12または22)を用いる冷却装置に、有用であると述べられている。

米国特許第4.431.557号は、ファ素および塩素含有の冷却剤、 炭化水素油、およびアルキレンオキシド添加化合物(これは、 冷却剤の存在下にて、油の耐熱性を向上させる)から構成される流体組成物を記述している。 炭化水素油の例には、 鉱油、 アルキルベンゼン油、二塩基酸エステル油、ポリグリコール などが含まれる。 この組成物は、負荷支持添加剤を含む他の 添加剤(例えば、リン含有酸エステル、リン酸エステルなど) を含有し得る。フルオロカーギン冷却剤の例には、 R-11、 R-12、 R-113、 R-114、 R-500などが包含される。

米国符許第4.428.854号は、冷却系で用いるための吸収性冷却対租成物を記述している。この租成物は、1.1.1.2-テトラフルオロエタン、およびこのエタンを溶解し得る有機溶媒を

望ましい冷却液体として機能するために、冷却剤と潤滑剤との混合物は、広い温度範囲(例えば、約0℃~80℃以上)にわたって、相溶性でありかつ安定でなければならない。この潤滑剤は、一40℃~80℃の温度範囲にわたって、約5%の濃度で、冷却剤に溶解性であることが、一般に、全ましい。これらの温度は、一般に、自動車の空気に和上にない。これらの温度は、一般に、自動車の空気に和上になるとが、一般に、自動車の空気に相当する。この冷却液体は、無容定性に加えていた。また、この冷却液体は、圧縮器のシールとして用いられる物質に対し、有害な影響を及ぼすべきではない。

含有する。 開示の溶媒には、有機Tミド、 Tセトニトリル、H-メチルピロール、H-メチルピロリジン、H-メチル-2-ピロリドン、ニトロメタン、 種々のジオキサン誘導体、 グリコールエーテル、 ギ酸ブチル、 酢酸ブチル、 シュウ酸ジエチル、マロン酸ジエチル、 Tセトン、 メチルエチルケトン、 他のケトンおよびTルデヒド、トリエチルリン酸トリアミド、リン酸トリエチレン、リン酸トリエチレン、リン酸トリエチレン、

(a)ハロゲン化炭化水素冷却剤、(b)ポリエチレングリコールメテルエーテルの液状吸収剤、および(c)少なくとも1種の安定化剤を含有する安定化された吸収剤組成物は、米国特許第4.454,052号に記述されている。安定化剤の例には、リン酸エステル、エポキン化合物および有機スズ化合物が包含される。このポリエチレングリコールメチルエーテルタイプの化合物は、以下の一般式を有する:

CH3-0- (CH2H40) nR

ここで、 n は、 $1\sim 6$ の整数であり、 そしてBは、E、 CE_2- または CE_2CO- である。

1.1-ジフルオロメタン、1.1.1.2-テトラフルオロエタンなどを含めた種々のハロゲン化炭化水衆が、記述されている。

米国符許第4.559,154号は、作動流体を利用した吸収熱ポンプ、3個~5個の炭素原子を有する飽和フルオロヒドロカーポンまたはフルオロヒドロカーポンエーテルに関する。この

ようなフルオロヒドロカーポンと共に用いて有用であると述べられている溶媒には、テトラグリム(tetraglyme)のようなエーテル、アミド (これは、N-アルキルピロリドンのようなラクタム、スルホンアミドおよび環状尿素を含めた尿素であり得る) が包含される。

発明の要旨

以下の(A)および(B)を含有する液状組成物が記述されている:

- (A)主要量の少なくとも1種のファ素含有炭化水素であって、この炭化水素は1個または2個の炭素原子を含有する; および
- (B)少量の少なくとも1種の溶解性有機潤滑剤であって、この有機潤滑剤は、少なくとも2個の水酸基を含む多価ヒドロキシ化合物のカルボン酸エステルの少なくとも1種を含有し、このカルボン酸エステルは、以下の一般式により特徴づけられる・

$$\mathbb{E}\left[OC(0)\mathbb{R}^{1}\right]_{n} \tag{I}$$

ここで、Bはヒドロカルビル基、名Riは、独立して、水素、 直領の低級ヒドロカルビル基、分枝領のヒドロカルビル基、 または8個〜約22個の炭素原子を含有する直領ヒドロカルビ ル基(但し、少なくとも1個のRi基は、水素、低級の直領ヒ ドロカルビル基または分枝頃ヒドロカルビル基である)、ま たはカルボン酸含有のヒドロカルビル基またはカルボン酸エ

例には、メチル、エチル、オクチル、デシル、オクタデシル、 シクロヘキシルなどが包含される;

- (2) 置換された炭化水素基、すなわち、これらの基は、非炭化水素置換基を有する。この非炭化水素置換基は、本発明の文脈内では、主として基の炭化水素的性質を変化させない。 適当な置換基は、当業者に知られている。例には、ハロ、ヒドロキシ、アルコキシなどがある:
- (3) ヘテロ基、すなわち、本発明の文脈内では、主として炭化水素的性質を有しながら、領または環の中に存在する炭素以外の原子を有するが、その他は炭素原子で構成されている基である。 適当なヘテロ原子は当業者に明らかであり、例えば、窒素、酸素およびイオウを包含する。
- 一般に、このヒドロカルビル基では、各10個の炭素原子に 対し、約3個を越えない置換基またはヘテロ原子、好ましく は、1個を越えない置換基またはヘテロ原子が存在する。
- 「アルキル」、「アルキレン」などのような用語は、ヒドロカルビルおよびヒドロカルビレンに関する上記の用語と類似した意味を有する。

用語「炭化水素ペースの」もまた同じ食味を有し、そして 極性基に直接結合した炭素原子を有する分子基に含及される とき、用語「ヒドロカルビル」と交換可能に用いられ得る。

ここで用いられる用語「低級の」は、ヒドロカルビル、ヒ ドロカルビレン、アルキレン、アルキル、アルケニル、アル コキシなどのような用語と関連して、全体で7個までの炭素 ステル含有のヒドロカルビル基であり、そして n は少なくと も 2 である。

ファ 案含有炭化水素がまた他のハロゲン (例えば、塩素) を含有するような液状組成物もまた、ここで記述されている。この液状組成物は、冷却装置および空気調和装置(これには、自動車用の空気調和装置、家庭用の空気調和装置および工業用の空気調和装置が包含される)にて、冷却液体として特に有用である。

好ましい実施態様の詳細な説明

この明細者および請求の範囲全体を通じて、他に明らかに 指示がなければ、全ての部およびパーセントは重量基準であ り、温度は摂氏であり、そして圧力は、大気圧またはそれに 近い。

この明細書および添付の請求の範囲で用いられるように、 用語「ヒドロカルビル」および「ヒドロカルビレン」は、本 発明の文脈内で、極性基に直接結合した炭素原子を有しそし て炭化水素的性質または主として炭化水素的な性質を有する 基を示す。このような基には、以下が包含される:

(1) 炭化水栄基、すなわち、脂肪族基(例えば、アルキルまたはアルケニル)、脂環族基(例えば、シクロアルキルまたはシクロアルケニル)などだけでなく、環状基。ここで、この環は、分子の他の部分により、完成されている(すなわち、いずれの2つの指示された置換基も、一緒になって、脂環族基を形成し得る)。このような基は当業者により周知である。

原子を含有するような基を記述するべく意図されている。

化合物または成分が、ここで「溶解性」であると示されるとき、この化合物または成分は、ファ素含有炭化水素および潤滑剤を含有する本発明の液状組成物に溶解性である。 例えば、化合物または成分は、たとえそれがファ素含有炭化水素自体には不溶であっても、この液状組成物に溶解性である限り、「溶解性」であると考えられる。

(A)ファ 衆含有 炭化水煮

本発明の液状組成物は、少なくとも1種のファ素含有炭化水素を主要量で含有する。すなわち、このファ素含有炭化水素は、少なくとも1個のC-B結合およびC-F結合を含有する。これら2つの必須タイプの結合に加えて、この炭化水素はまた、他の炭素-ハロゲン結合(例えば、C-CI結合)を含有し得る。本発明の液状組成物は、主として、冷却剤としての使用が意図されているので、このファ素含有炭化水素は、好ましくは、1個または2個の炭素原子、さらに好ましくは、2個の炭素原子を含有する。

この上で述べたように、本発明の被状組成物で有用なファ 素含有炭化水素は、塩素のような他のハロゲンを含有し得る。 しかしながら、好ましい1実施整様では、この炭化水素は、 炭素、水素およびファ素だけを含有する。炭素、水素および ファ素だけを含有するこれらの化合物は、フルオロヒドロカ ーポンとここで呼ばれる。ファ素および水素に加えて塩素を 含有する炭化水素は、クロロフルオロヒドロカーボンと呼ば れる。本発明の組成物中で有用なファ素含有炭化水素は、推進剤、冷却剤および発泡剤として用いられている完全にハロゲン化された炭化水素(例えば、CFC-11、CFC-12およびCFC-113; これらは、「発明の背景」に記述されている)とは区別され得る。

本発明の被状組成物中で有用なファ素含有炭化水素の特定例、報告されたそれらのオゾン減少可能性は、以下の表 I に示される:

	<u>表工</u>	
化合物の名称	₫	ODP .
H CF C - 22	CBC1F2	0.05
ECFC-123	CBC12CF3	< 0.05
HCFC-141b	CH2CCl2F	< 0.05
BFC-134a	CH2FCF3	0

* プロセス工学 (pp.33~34、1988年7月) で報告されているオソン減少可能性

本発明の液状組成物中で有用な他のファ素含有炭化水素の例には、トリフルオロメタン(BFC-23)、1.1.1-トリフルオロエタン(BFC-152a)、2-クロロ-1.1.1.2-テトラフルオロエタン(BCFC-124)、1-クロロ-1.1.2.2-テトラフルオロエタン(BCFC-124a)、1-クロロ-1.1-ジ-フルオロエタン(BCFC-142b)、5よび1.1.2.2-テトラフル

これは、以下の一般式により特徴づけられる:

$$R[OC(0)R^{\dagger}]_n$$
 (I)

ここで、Bはヒドロカルビル慈、各B¹は、独立して、水衆、直鎖の低級ヒドロカルビル慈、分枝類のヒドロカルビル基、または約8個~約22個の炭素原子を含有する直領ヒドロカルビル基(但し、少なくとも1個のB¹基は、水衆、低級の直領ヒドロカルビル基または分枝額ヒドロカルビル基である)、またはカルボン酸含有のヒドロカルビル基またはカルボン酸エステル含有のヒドロカルビル基であり、そしてnは少なくとも2である。

本発明の液状組成物中で成分(B)として用いられるカルボン酸エステル潤滑剤は、1程またはそれ以上のカルボン酸(または、それらの低級エステル(例えば、メチルエステル、エチルエステルなど))と、少なくとも2個の水酸基を含有する多価ヒドロキン化合物との反応生成物である。この多価ヒドロキン化合物は、以下の一般式で表され得る:

ここで、Rはヒドロカルビル基であり、そしてnは少なくとも2である。

このヒドロカルビル基は、4個~約20個またはそれ以上の

オロエタン(BFC-134)が包含される。冷却剤の技術分野では、 このフルオロヒドロカーボンは、しばしば、上の文字に代え て、接頭辞「R」で単に表されるにすぎない。例えば、BFC-2 3はR-23、BCFC-124はR-124などである。

一般に、冷却対として有用なファ素含有炭化水素は、大気圧下にて、比較的低温(例えば、30℃以下)で沸騰するフルオロメタンおよびフルオロエタンである。ファ素含有炭化水素の混合物は用いられ得、混合物中の各フルオロヒドロカーボンの量は、所望に応じて変えられ得る。(A)として有用なフルオロヒドロカーボン混合物の例には、142(b)/22: 134(a)/23: 22/124/152(a)などが包含される。有用なフルオロカーボン冷却対は、低温および低圧(例えば、室温および大気圧)にて、蒸発し熱を吸収することにより、そして高温および高圧にて、凝縮すると熱を放出することにより、冷却系で熱を移動させるのに役立つ。

本発明の被状組成物は、主要量のファ素含有炭化水素を含有する。 さらに一般的には、この被状組成物は、約50重量% ~約99重量%のファ素含有炭化水素を含有する。他の実施態様では、この液状組成物は、約10重量%~約99重量%のファ素含有炭化水素を含有する。

(B) <u>容解性の有機潤滑剤</u>:

上記のファ素含有炭化水素に加えて、本発明の液状組成物はまた、少なくとも2個の水酸基を含む多価ヒドロキシ化合物の少なくとも1種のカルボン酸エステルを少量で含有し、

送素原子を含有し得、このヒドロカルビル基はまた、1個またはそれ以上の窒素原子を含有し、さらに好ましては、約2個~約10個の水酸基を含有し、さらに好ましては、約3個~約10個の水酸基を含有し、さらに好ましては、約3個~約10個の水酸基を含有する。この多価ヒドロキシ化合物は、1個またはでは、10分割のオーシーでは、ボリエーテルボリオールのよったの多価ヒドロキシ化合物は、ボリエステルを形成するために用いるのでは、ボリエステルを形成するために用いるのででは、カルボン酸エステルは、ファ 無合有次化水素(A)に溶解性であることだけが必要である。

カルボン酸エステル (I) を調製する際に用いられる多価 ヒドロキン化合物はまた、1 個またはそれ以上の窒素原子を 含有し得る。例えば、この多価ヒドロキン化合物は、3 個~ 6 個の水酸基を含有するアルカノールアミンであり得る。 好 ましい1 実施態機では、この多価ヒドロキシ化合物は、少な くとも2 個の水酸基(さらに好ましくは、少なくとも3 個の 水酸基)を含有するアルカノールアミンである。

本発明で有用な多価ヒドロキン化合物の特定例には、エチレングリコール、ジェチレングリコール、トリェチレングリコール、フロビレングリコール、ジブロビレングリコール、グリセロール、ネオペンチルグリコール、1.2-、1.3-および1.4-ブタンジオール、ペンタエリスリトール、ジペンタエ

リスリトール、トリベンタエリスリトール、トリグリセロール、トリメチロールプロパン、ソルビトール、ヘキサグリセロール、2.2.(-トリメチル-1.3-ベンタンジオールなどが包含される。上の多価ヒドロキン化合物のいずれかの混合物は、利用され得る。

本発明の液状組成物中で有用なカルボン酸エステルを調製する際に利用されるカルボン酸は、以下の一般式により特徴づけられ得る:

ここで、 B¹ は、 (a) 水素、 (b) 直頭の低級ヒドロカルビル基、 (c) 分枝頃のヒドロカルビル基、または (d) (b) および (c) の 1 種または両方と、約8個~約22個の炭素原子を含有する直頭のヒドロカルビル基との混合物、または (e) カルボン酸またはカルボン酸エステルを含有するヒドロカルビルである。 他に述べられていなければ、式 I のエステル中の少なくとも 1 個の B¹ 甚は、低級の直頭ヒドロカルビル基または分枝頭ヒドロカルビル基を含有しなければならない。 この直頭の低とドロカルビル基(B¹) は、1 個~約7個の炭素原子を含有し、 好ましい実施超様では、1 個~約5個の炭素原子を含有する。 好ましい1 実施整様では、この分枝頭の炭化水素基は、5個~20個の炭素原子を含有し、さらに好ましい実施超様では、約5個の炭素原子を含有し、さらに好ましい実施超様では、約5個の炭素原子を含有し、

は、反応条件および反応物の量が注意深く制御されないと、 重合体生成物を形成する傾向にあるからである。 モノカルボ ン酸と、少量のジカルボン酸またはその無水物との混合物は、 このエステル (I) を関製する際に有用である。

直鎖の低級ヒドロカルビル基を含有するカルボン酸の例には、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、ペンタン酸、ヘキサン酸およびヘブタン酸が包含される。ヒドロカルビル基が分枝鎖のヒドロカルビル基であるようなカルボン酸の例には、2-エチルー--酪酸、2-ヘキシルデカン酸、イソステアリン酸、2-メチルヘキサン酸、3,5,5-トリメチルヘキサン酸、2-エチルヘキサン酸、ネオヘブタン酸、ネオデカン酸、および分枝質カルボン酸の市販混合物(例えば、エクソン社からNeo 1214として示されている混合物)が包含される。

このカルボン酸エステルを調製する際に利用され得るカルボン酸の第3のタイプは、8個~約22個の炭素原子を含む直頭ヒドロカルビル基を含有する酸である。先に述べたように、これらの高分子量の直鎖酸は、上記の他の酸の1つと組み合わせてのみ、利用され得る。高分子量の直鎖酸が、フルオロヒドロカーボンに溶解性でないからである。このような高分子量の直鎖酸の例には、デカン酸、ドデカン酸、ステテリン酸、ラウリン酸、ベヘン酸などがある。ジカルボン酸の例には、マレイン酸、コハク酸などが含含される。

他の実施整様では、このカルボン酸エステルを調製するの に利用されるカルボン酸は、主要量のモノカルボン酸と少量 〜約14個の炭素原子を含有する。 8 個〜約22個の炭素原子を含有する高分子量の直領ヒドロカルビル基は、 ある実施整様では、 8 個〜約18個の炭素原子を含有し、 さらに好ましい実施整様では、 8 個〜約14個の炭素原子を含有する。

好ましい1実施態機では、この分技額のヒドロカルビル基は、以下の構造により特徴づけられる:

- C (R2) (R2) (R4)

ここで、R²、R³ およびR⁴ は、それぞれ独立して、アルキル 基であり、このアルキル基の少なくとも1個は、2個または それ以上の炭素原子を含有する。このような分枝類のアルキ ル基は、カルボキシル基と結合すると、工葉上は、ネオ基と 呼ばれ、この酸はネオ酸と呼ばれる。1実施整線では、R² お よびR³ はメチル基であり、そしてR⁴ は、2個またはそれ以上 の炭素原子を含有するアルキル基である。

上のヒドロカルビル基(R¹)のいずれかは、1個またはそれ以上のカルボキシ基またはカルボキシエステル基(例えば、- COOR⁵)を含有し得る。ここで、R⁵は、低級アルキル基、ヒドロキシアルキル基またはヒドロキシアルキルオキシ基である。このような歴換されたヒドロカルビル基は、例えば、カルボン酸 R¹COOH(Ⅲ) がジカルボン酸またはジカルボン酸のモノエステルのとき、存在する。しかしながら、一般に、この酸 R¹COOH(Ⅲ) はモノカルボン酸である。ボリカルボン酸

のジカルボン酸との混合物を含有し得る。ジカルボン酸が存在すると、より高い粘度のエステルが形成される。ジカルボン酸を多く含む混合物を用いるのは、避けるべきである。その生成エステルが多量の重合体エステルを含有し、このような混合物がフルオロヒドロカーボンに不溶となるかも知れないからである。このような混合物の例には、ネオヘブタン酸80部とコハク酸20部との混合物がある。

式Iのカルポン酸エステルは、少なくとも1種のカルポン 酸と、少なくとも2個の水酸基を含有する少なくとも1種の 多価ヒドロキシ化合物とを反応させることにより、上で述べ たように、調製される。 カルポン酸とアルコールとの相互作 用によるエステルの形成は酸で触媒され、可逆工程である。 この工程は、多量のアルコールを使用することにより、また は反応中に形成される水を除去することにより、 完結するま で進行し得る。低分子量のカルボン酸エステルのエステル交 換により、エステルが形成されるなら、この反応は、エステ ル交換反応の結果として形成される低分子量アルコールを除 去することにより、完結され得る。 このエステル反応は、有 機酸または無機酸のいずれかにより、触媒され得る。無機酸 の例には、硫酸および酸性粘土が包含される。 種々の有機酸 が利用され得、これには、パラトルエンスルホン酸、Amberl yst 15などの酸性樹脂が包含される。 有機金属触媒には、例 えば、テトライソプロポキシオルトチタン酸塩が包含される。

反応混合物に含有されるカルポン酸および多価ヒドロキシ

化合物の量は、所望の結果に依存して、変えられ得る。この 多価ヒドロキシ化合物中に含有されている全ての水酸基をエ ステル化することが望ましいなら、全ての水酸基と反応する のに充分なカルポン酸を混合物に含有させるべきである。 ア ルコールの混合物が、本発明に従って多価ヒドロキシ化合物 と反応するとき、このカルポン酸は、多価ヒドロキシ化合物 と連続的に反応し得るか、またはカルボン酸の混合物が調製 され得、この混合物が多価ヒドロキシ化合物と反応する。酸 の混合物が利用される好ましい1実施態様では、この多価と ドロキシ化合物は、まず、1個のカルボン酸(一般に、高分 子量の分枝値または直鎖カルボン酸)と反応され、 続いて、 直鎖の低級ヒドロカルピルカルポン酸と反応に供される。こ の明細書および請求の範囲を通じて、このエステルは、多価 ヒドロキシ化合物と、上記カルボン酸のいずれかの無水物と の反応により、形成され得ることが理解されるべきである。 例えば、この多価ヒドロキシ化合物と、酢酸または無水酢酸 のいずれかとを反応させることにより、容易にエステルが形 成される。

カルボン酸またはその無水物と上記多価ヒドロキシ化合物 との反応によるエステルの形成は、反応中に形成される水ま たは低分子量アルコールを除去しつつ、酸または無水物、多 価ヒドロキシ化合物および酸触媒を高温に加熱することによ り、行われ得る。一般に、この反応には、約75℃~約200℃ま たはそれ以上の温度が充分である。この反応は、水または低

以下の実施例は、本発明の液状組成物中で潤滑剤(B)として 有用な種々のカルボン酸エステルの調製を例示する。

爽施例 1

グリセロール 92.1部(1 モル) および無水酢酸 316.2部の混合物を調製し、遠流状態まで加熱する。 この反応 は発熱的であり、130℃で約 6.5時間、 遠流状態まで続けられる。 その後、この反応混合物を、 さらに 6 時間加熱することにより、 遠流温度で維持する。 この反応混合物を、 変素を吹き込みつつ、加熱することによりストリッピングし、 そして達過助剤で達過する。 この譲渡は所領のエステルである。

実施例 2

2-エチルヘキサン酸 872部(6.05モル)、グリセロール 184部(2 モル)およびトルエン 200部の混合物を調製し、この混合物を約を約60℃に加熱しつつ、窒素を吹き込む。この混合物にp-トルエンスルキン酸(5 部)を加え、次いで、退流温度まで加熱する。水/トルエンの共沸混合物が、約120℃で留出する。125~130℃の温度を約8時間維持し、続いて、140℃の温度を2時間維持する。この既、水を除去する。この残留物は所望のエステルである。

実施例3

トリグリセロール600部(2.5モル)および無水酢酸1428部(14モル)を、反応容器に充塡する。この混合物を、窒柔雰囲気下にて退流状態まで加熱し、湿流温度(125~130℃)で約9.5時間維持する。この反応混合物を、150でおよび15 mm.

分子量アルコールがもはや形成されなくなると、 完結する。 このような反応の完結とは、 水および低分子量エステルが蒸 留によっても除去され得ない時点を意味する。

ある場合には、水酸基の全部がエステル化されているわけではないカルボン酸エステルを調製することが望ましい。 このような部分エステルは、上記方法によって、この水酸基の全部をエステル化するには充分でない量の酸を利用することにより、調製され得る。

(以下余白)

Eg.にて窒素でストリッピングする。 この残留物を、 途過助剤 で遠過する。 この違彼は所望のエステルである。

実施例4

反応容器に、ヘキサグリセロール23部(0.05モル)および無水酢酸43.3部(0.425モル)を充填する。この混合物を遠流温度(約139℃)まで加熱し、この温度で全部で約8時間維持する。この反応混合物を窒素でストリッピングし、次いで、15 mm. Eg. で150℃まで真空ストリッピングする。この残留物を滤過助剤で滤過する。この遮波は所望のエステルである。

実施例5

ソルビトール364部(2 モル)、 および市販の C e1a 直頭メチルエステル(プロクター=ギャンブル社) 340部(2 モル)の混合物を調製し、180でまで加熱する。 この混合物は 2 相系である。 パラトルエンスルホン酸(1 部)を加え、 この混合物を150でまで加熱する。 その時点で反応が始まり、 水およびメタノールが発生する。 溶液が均一に なると、 無水酢酸 250部(2.5モル)を獲拌しながら加える。 この反応混合物を、 次いで、 150ででストリッピングし、 そして達過する。 この連液は、ソルビトールの所望のエステルである。

実施例 6

トリメチロールプロパン 536部 (4 モル)、 および市販の C min面領メチルエステル 680部 (4 モル) の混合物を調製し、 テトラインプロポキシオルトチタネート 5 部を加える。 この 混合物を、 空素を吹き込みつつ、 200℃まで加熱する。 この反 応混合物からメタノールを蒸留する。 密素の吹き込みにより メタノールの蒸留が完結すると、反応温度を150℃まで低下さ せ、ゆっくりした流れの中に、無水酢酸408部(4モル)を加 える。トルエン50部を加えると、水の共沸混合物が発生し始 める。約75部の水/酢酸混合物を果めたとき、蒸留が終わる。 酢酸(50部)を加え、水/酢酸混合物をさらに集める。 蒸留 によっても水が除去されなくなるまで、加熱しながら酢酸の 添加を繰り返す。 この残留物を達過する。 この違波は所望の エステルである。

宴施例7

トリメチロールプロパン402部(3モル)、 市販の直鎖メチ ルエステル(これは、約75%のC12メチルエステル、および 約25%のC14メチルエステル(ブロクター=ギャンブル社か ら入手したCE1270) を含有する) 660部 (3 モル)、 およびテ トライソプロポチシオルトチタネートの混合物を調製し、 穏 やかに棄素を吹き込みつつ、 200℃まで加熱する。 この反応を、 この温度で一晩進行させ、16時間でメタノール110部を集める。 この反応混合物を150℃まで冷却し、酢酸100部およびトルニ ン50部を加え、統いて、酢酸260部をさらに添加する。この混 合物を、約150℃で数時間加熱すると、所望のエステルが生じ

実施例8

ペンタエリスリトール408部(3モル)、および実施例7で 用いたCE1270メチルエステル660部(3 モル)の混合物を、テ

00℃まで上げる。 この混合物を、 この温度で数日間維持し、 そしてストリッピングする。 無水酢酸を加えて、 残りの水酸 益をエステル化する。 この生成物を適過する。 この遮液は所 望のエステルである。

家族例11

ペンタエリスリトール1088部(8モル)、 酸混合物(これ は、約55%のCΦ、 (0%のC10酸および4%のCΦ (「CE 810 メチルエステル」: プロクターロギャンブル社)を含有 する) の市販のメチルエステル1860部 (8 モル)、 無水酢酸 816部、およびパラトルエンスルホン酸10部の混合物を鋼製し、 遠流状態まで加熱する。 約500部の揮発性物質を除去する。 次 いで、水の共沸混合物を蒸留すると、約90部の水が除去され る。無水酢酸(100部)を加える。この混合物を、水/酢酸混 合物を除去しつつ、攪拌する。もはや水が発生しなくなり遊 離の水酸基が残留しなくなる(赤外吸収による)まで、 反応 を続ける。この反応生成物をストリッピングし違過する。

宴施例12

ジベンタエリスリトール508部 (2モル)、 無水酢酸812部 (8モル)、 触媒として酸性粘土10部、 およびキシレン100部 の混合物を調製し、100℃まで加熱する。 固体のジベンタエリ スリトールが溶解するまで、この温度を維持する。 水/酢酸 の共沸混合物を集め、その発生速度が減少すると、この反応 混合物に窒素を吹き込む。 約100~200部の酢酸を加え、水/ 酢酸/キシレンの共沸混合物をさらに果めつつ、 反応を铣け

トライソプロピルオルトチタネート5部と共に調製し、この 混合物を、窒素パージ下にて、220℃まで加熱する。反応は起 こらない。この混合物を、次いで、130℃まで冷却し、酢酸2 50部を加える。少量のパラトルエンスルホン酸を加え、この 混合物を、約200℃で2日間撹拌し、そしてメタノール60部を 除去する。この時点で、無水酢酸450部を加え、この混合物を、 酢酸/水の共沸混合物がもはや発生しなくなるまで、150℃で 援控する。この残留物を、途過助剤で途過する。 この途波は、 ペンタエリスリトールの所望のエステルである。

ペンタエリスリトール850部(6.25モル)、ネオヘブタン酸 3250部(25モル)、 およびテトライソプロポキシオルトチタ ォート10部の混合物を調製し、170℃まで加熱する。水が発生 し、 茲留により除去する。 水の発生が終ったとき、 酸性粘土 50部を加えると、さらに水が発生する。反応中に、全体で約 250部の水を除去する。この反応混合物を室温まで冷却し、無 水酢酸310部を加えて、残りの水酸基をエステル化する。所望 のエステルが得られる。

実施例10

ペンタエリスリトール5(4部 (4 モル)、 Neo 121(酸(エク ソン社から入手した市版の酸混合物) 820部 (4 モル)、 無水 酢酸408部(4 モル)、 および50部のAmberlyst 15の混合物を 四朝に一約120℃に加熱する。その時点で、水および酢酸が留 出し始める。約150部の水/酢酸を果めた後、反応温度を約2

る。この反応混合物の赤外分析から、遊離の水酸基が低かで あることが示されると、この反応混合物をストリッピングし 違過する。この違波は、疑固した所望生成物である。

実施例13

ジベンタエリスリトール320部(1,26モル)、 ネオへブタン 酸 975部 (1.25モル)、 および 25部のAmberlyst 15触媒の混合 物を顕製し、130℃まで加熱する。この温度では、水の発生は ゆるやかであるが、 温度が150でまで上がると、 約65%の理論 量の水が集められる。 200℃まで加熱することにより、 最終量 の水が除去される。この生成物は、暗く粘稠な液体である。

宝饰例14

トリペンタエリスリトール372部(1モル)、ネオヘプタン 酸 910部 (7 モル)、 および 50部のAmberlyst 15輪 鮮の混合物 を調製し、水を除去しつつ、110℃まで加熱する。この混合物 を全体で48時間加熱し、この混合物をスリッピングすること により、未反応の酸を除去する。この残留物は所望のエステ ルである。

寒烧例15

ネオデカン酸1032部(6モル)、トリエチレングリコール 450部 (3 モル)、 および60部のAmberlyst 15の混合物を調製 し、130℃まで加熱する。水の共沸混合物が発生し、これを集 める。この残留物は所望生成物である。

車施例16

ネオデカン酸1032部(6モル)およびジェチレングリコー

ル318部(3 モル)の混合物を調製し、20部のAmberlyst 15の存在下にて、130でまで加熱する。24時間加熱し、約90部の水を除去した後、20部のAmberlyst 15を加えて、反応をさらに24時間行う。理論量の水が得られると、反応を停止する。登留物は所望のエステルである。

実施例17

無水コハク酸200部(2 モル)およびエチレングリコール62部(1 モル)の混合物を120でまで加熱すると、この混合物は液体になる。 触媒として、酸性粘土 5 部を加えると、約180でまでの発熱が起こる。 イソオクタノール(260部、2 モル)を加え、水を除去しつつ、この反応混合物を130でで維持する。この反応混合物が不透明になると、少量のプロパノールを加え、混合物を100でで一晩攪拌する。この反応混合物を、次いで、違過して、痕跡量のオリゴマーを除去する。この違液は所望のエステルである。

実施例18

無水コハク酸200部(2 モル)、エチレングリコール62部(1 モル)、およびパラトルエンスルホン酸1部の混合物を調製し、80~90℃に加熱する。この温度にて、反応が始まり、140℃までの発熱が生じる。2.2.4-トリメチルベンタノール160部(2 モル)を加えた後、この混合物を130~140℃で15分間攪拌する。すぐに水が発生し、全ての水を除去すると、残留物を所留生成物として回収する。

実施例19

このカルボン酸エステル(I)は、ファ素含有炭化水素に溶解性であり、特に、1.1.1.2-テトラフルオロエタンのようなフルオロヒドロカーボンに溶解性である。この潤滑剤は、広い温度範囲にわたって溶解性であり、特に、低温で溶解性である。1.1.1.2-テトラフルオロエタンのようなフルオロヒドロカーボン中での潤滑剤の低温溶解性は、以下の方法で決定される。この潤滑剤の低温溶解性は、以下の方法で決定される。この潤滑剤の低温溶解性は、以下の方法で決定される。テトラフルオロエタン(4.5グラム)を、冷却した(一40℃)ガラス容器に対が変を備えた厚い壁のガラス容器に入れる。テトラフルオロエタンに溶解性かどうかを決定する。溶解性なら、分離物および/または沈澱物が観察されるまで、この混冷の温度を低下させる。本発明のカルボン酸エステル潤滑剤のいくつかの例を用いて行われた溶解試験の結果を、以下の表Iに契約する。

表Ⅱ

•	
実施例の生成物	溶解性
を含有する液体	°C (ppt.)
6	- 45
10	— 5 D
11	- (0
1 2	- 50
13	- 1 \$
15	- 30

無水マレイン酸 294部 (3 モル) およびエチレングリコール91部 (1.5モル) の混合物を調製し、約180℃で加熱する。 この時点で激しい発熱が起こり、混合物の温度が約120℃まで上昇する。 混合物の温度を約100℃まで低下させて、n-ブチルアルコール222部 (3 モル) および10部のAmberlyst 15を加える。水が発生し始め、これを果める。 50部の水が集まるまで、この反応混合物を120℃で推持する。この残留物を達過する。この達度は所留生成物である。

実施例20

トリメチロールプロバン1072部(8 モル)、ネオへプタン 酸 2080部(16 モル)、および 50部の Amberlyst 15の混合物を 調製し、約130でまで加熱する。水/酸の共沸混合物が発生し、 除去する。約 250部の共沸混合物を除去して、アジビン酸 584 部 (4 モル)を加え、反応を続けると、留出物 450部がさらに 生じる。この時点で、この混合物にトリメチロールプロバン 65部を加え、さらに水を除去する。この残留物を濾過する。 この途液は所望のエステルである。

式 I により特徴づけられる有機潤滑剤は、分枝したアルキル基を含有し、一般に、アセチレン性不飽和および芳香族性不飽和を有しない。このような不飽和を含む式 I の化合物のいくつかは、ファ紫含有炭化水素に不溶である。 本発明の溶解性潤滑剤はまた、この潤滑剤が溶解性である限り、ある程度のオレフィン性不飽和が存在しても良いこと以外は、 好ましくは、オレフィン性不飽和を有しない。

16	10
17	- 25
19	- 10

本発明の液状組成物は、主要量のファ素含有炭化水素、および少量の少なくとも1種の溶解性有機潤滑剤を含有し、この有機潤滑剤は少なくとも1種のカルボン酸エステル(1)を含有する。「主要量」とは、50重量%を超える量(例えば、50.5%、70%、99%など)を意味する。用語「少量」には、50重量%を超えない量(例えば、1%、5%、20%、30%および49.9%まで)が包含される。1 実施銀機では、本発明の液状組成物は、約70%~約99%のファ素含有炭化水素、および約1 重量%~約30重量%のこの潤滑剤を含有し得る。

特表平3-505602 (10)

本発明の波状組成物の性能を高めるために、この液状組成 物に含有され得る添加剤には、極圧剤および耐摩耗剤、酸化 安定性改良剤および熱安定性改良剤、腐食防止剤、粘度指数 改良剤、流動点降下剤および/またはフロック点降下剤、清 浄剤、分散剤、発泡防止剤、粘度調整剤などが包含される。 上で述べたように、 このような補助的な添加剤は、 本発明の 波状組成物に溶解性でなければならない。 種圧剤および耐摩 耗剤として用いられ得る物質には、リン酸塩、リン酸エステ ル、亜リン酸塩、チオリン酸塩(例えば、ジオルガノジチオ リン酸亜鉛)、 塩素化ワックス、 硫化脂肪および硫化オレフ ィン、有提鉛化合物、脂肪酸、モリブデン錯体、まり酸塩、 ハロゲンで置換されたリン含有化合物、硫化されたディール スーアルダー付加物、有機スルフィド、有機酸の金属塩など が包含される。立体的に障害のあるフェノール、芳香族でも ン、ジチオリン酸塩、亜リン酸塩、スルフィドおよびジチオ 酸の金属塩は、 酸化安定性改良剤および熱安定性改良剤の有 用な例である。腐食防止剤として有用な化合物には、有機酸、 有機でミン、有機リン酸塩、有機アルコール、金属スルホン 酸塩、有機亜リン酸塩などが包含される。粘度指数改良剤に は、ポリオレフィン (例えば、ポリエステルブテン、ポリメ 、タクリレート、ポリアルキルスチレンなど)が包含される。 流動点降下剤およびフロック点降下剤には、ポリメタクリレ ート、エチレンー酢酸ピニル共重合体、スクシンアミン酸ー オレフィン共重合体、エチレンーα-オレフィン共重合体など

実施例 6 の潤滑剤	5
実施例 D	
H CF C-134 a	8 0
実施例1の生成物	20
<u> 実施例 Ε</u>	
HCFC-134a	8 5
実施例4の生成物	15

本発明は、その好ましい実施超様に関して説明しているも のの、それらの種々の変更は、この明知春を読めば、当業者 に明らかなことが理解されるべきである。 従って、ここで開 示の発明は、添付の請求の範囲の範囲内に入るようなこれら の変更を含むべく意図されていることが理解されるべきであ る。

が包含される。清浄剤には、スルホン酸塩、長頭アルキル屋 換芳香族スルホン酸、ホスホン酸塩、 フェニレート、 アルキ ルフェノールの金属塩、アルキルフェノールーアルデヒド箱 合生成物、置換されたサリチル酸の金属塩などが包含される。 シリコーン重合体は、周知のタイプの発泡防止剤である。 粘 度調整剤は、ポリイソブチレン、ポリメタクリレート、ポリ アルキルスチレン、ナフテン油、アルキルペンゼン油、ポリ エステル、ポリ塩化ビニル、ポリリン酸塩などにより、例示 される。

本発明の波状組成物は、種々の冷却系にて、冷却剤として 特に有用である。この冷却系には、冷却装置、冷凍機および 空気調和装置(これには、自動車用の空気調和装置、家庭用 の空気調和装置および工業用の空気調和装置が包含される) のような圧縮タイプの系がある。以下の実施例は、本発明の 被状組成物を例示している。

<u> 東施例 A</u>	重量部
1.1.1.2-テトラフルオロエタン(BCFC-134a)	9 0
実施例 2 の潤滑剤	10
<u>実施 例 B</u>	
1.1.2.2-テトラフルオロエタン	8 5
実施例4の潤滑剤	1 5
実施例 C	
#CFC-1342	9 5

	图 祭 鋼 :	_	告		
L CLASS	INCATION OF BURIET WATER M second chard		A police		PCT/US 90/02069
Actoring	to International Potent Claradiganes (IPC) or to bear figure			PE -	<u> </u>
IPC ⁵ :	C 09 K 5/04				
4. FILLO	BEARCHED .				-
	Manthum Decomes				
Chapter	in System	Lio verlication	2,,,,,,,,,		
IPC ⁵	C 09 K				
	Documentation, Searched other to to the Esteral that both Documents	مستحدث ومد محاسمته ومد	Document In the Fish	otton. Is Beareigns	
	·				
m. DOEU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT.				
Combos,	Chartes of Document, " with Inducation, where page	reprises, of th	-	anterded a	Roturent to Claim No. **
1					
x	Japanese Patent Office as Japs,	nd File	Sup	plier	1,2,10,15,25
	6 JP, A, 56131548 (N) CO. LTD) 15 October : see the whole abstrac	1981	oil s	FATS	
	see the whole apetial	: t			
x	Japanese Patent Office as Japs,	nd File	Sup	plier	1,2,8,15,18,
	£ JP, A, 60085478 (TI K.k.) 14 May 1985		ÆMOR!	ETSUKU	ISU 23
	see the whole abstrac	et.			
x	Japanese Patent Office an Japs,	nd File	Sup	plier	1,2,10
	E JP, A, 61181895 (N) 14 August 1986		oil E	FATS)	· [
	see the whole abstrac	:t			İ
				./.	·
"A" doc	if categories of stand documents; ³⁰ unness self-units (30 pensoral mate of the pet which is held matery) in the of pensoral relevance ier despress but published as at other the determinant if determinant but published as at other the determinant if determinant	7		==:	
7.55		_	===	-	
~ ==	tion or either appears reason (so specified)	T PAGE			france; the planted beautique while he terrories may arbor to the or farm other such such may derive to a person social
7 55	armore published prior to the informational libral darks built I from the present acro claimed	10 to	• •••		
	TACATION				
Date of the	13th July 1990	0		• •	17.02.90
-	al Sentang Authority	-	of Assessed	to Other	M. SOTELO
	EUROPEAN PATENT OFFICE		۱.	يبر	7 M. 9012
PCTAS	AUTO freezend shoot (Amounty 1985)		Ĵ	$\overline{}$	

		CT/US 90/020
111. DOC	IMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT [CONTINUED FROM THE SECOND SHEE	
	Choken of Document, " with impropers, where appropriate of the construct accompan	Account to Clare he.
x	GB, A, 2216541 (ICT) 11 October 1989 see page 2, line 33 - page 3, line 28; claims 1,12	1-9,18
Y	EP, A, 0215069 (DAIKIN IND.) 10 May 1989 see page 2, lines 1-40; claims 1-3	1-3,7-8
Y	US, A, 4758366 (PAREKH) 19 July 1988 see column 1, line 50 - column 3, line 15; claims 1,3,16	1-3,7-в
ı		
- 1		
- 1		
- 1		
- 1		-
- 1	_	
ı		
ı		
- 1		
- 1	i	
- 1		
- 1		
ŀ		
		•
- 1		
- 1		
j		

Patent document good as provide report	Potent document Pushcannon Patent (aminy memberet)		d as paracts report dute account(1)		pepuch report date		Publicate
GB-A-, 2216541	11-10-89	None					
EP-A- 0315069	10-05-89	JP-A- US-A-	1118590 4923626	11-05-89 08-05-90			
. US-A- 4758365	19-07-88	JP-A-	61211391	19-09-85			
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·						
•	•						
•	as in						
•	1.5						
			•				